[19] 中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl⁷ C07D307/88



[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 01803848.4

[43] 公开日 2003年3月26日

[11] 公开号 CN 1406236A

[22] 申请日 2001.1.17 [21] 申请号 01803848.4

[30] 优先权

[32] 2000. 1. 18 [33] IT [31] MI2000 A000050

[86] 国际申请 PCT/EP01/00617 2001.1.17

[87] 国际公布 WO01/53284 英 2001.7.26

[85] 进入国家阶段日期 2002.7.18

[71] 申请人 茵弗辛特股份有限公司 地址 瑞士波斯基亚沃

[72] 发明人 L·戴尔阿斯塔 U·卡萨扎 G·克蒂塞利

[74] 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专利 商标事务所

代理人 任宗华

权利要求书2页 说明书7页

[54] 发明名称 制备 5 - 羧基 - 2 - 苯并 [c] 呋喃酮的方法及其用于生产 CITALO-PRAM 的用途

「57] 摘要

本发明描述制备 5 - 羧基 - 2 - 苯并 [c] 呋喃酮的方法,其包括将对苯二甲酸加入至含有至少20wt%SO₃的发烟硫酸中,随后向混合物中加入甲醛,在120-145℃下加热该混合物,并且从反应混合物中分离 5 - 羧基 - 2 - 苯并 [c] 呋喃酮。

1.制备式A所示的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮的方法, 其包括将甲

醛和式I所示的对苯二甲酸加入至含有至少20wt%SO3的发烟硫酸

中,在120-145℃下加热该混合物,然后分离由此得到的5-羧基-2-苯并[c] 呋喃酮。

2.根据权利要求1的方法,其中甲醛是以其前体式II所示的1,3,5-三恶 烷的形式使用。

- 3.根据权利要求1的方法,其中甲醛是以其前体低聚甲醛的形式使用。
- 4.根据权利要求2的方法,其中式II所示的1,3,5-三恶烷以相当于2.5-3.2摩尔甲醛/摩尔起始的对苯二甲酸的量使用。
- 5.根据权利要求4的方法, 其中在30-35℃的温度下加入所述的1,3,5-三恶烷。
 - 6.根据权利要求1的方法,其中发烟硫酸含有22-33wt%的SO3。
- 7.根据权利要求6的方法, 其中发烟硫酸以3-6升/千克对苯二甲酸的量使用。
- 8.根据权利要求7的方法,其中发烟硫酸以大约3升/千克对苯二甲酸的量使用。
- 9.根据权利要求1的方法,其中通过用碱中和反应混合物分离5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。
- 10.根据权利要求1的方法,其中通过用冰醋酸稀释反应混合物、然后加入水并且用碱中和分离5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

- 11.根据权利要求9或10的方法,其中所述的碱是碱金属碱。
- 12.根据权利要求11的方法,其中所述的碱金属碱是氢氧化钠、碳酸钠或碳酸氢钠。
- 13.根据权利要求1的方法, 其中在反应结束时通过形成用酸中和的含有其盐的溶液分离5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。
 - 14.根据权利要求13的方法,其中所述的盐是钠盐。
 - 15.根据权利要求13的方法,其中通过加入碱至pH大约为8形成盐。
 - 16.根据权利要求13的方法, 其中所述的酸是盐酸。
- 17.根据权利要求1的方法,其中通过用水处理反应混合物分离5-羧基-2-苯并|c|呋喃酮。
- 18.根据权利要求17的方法,其中在0-5℃下加入水,通过保持温度在大约20-25℃控制放热。
 - 19.根据权利要求1的方法, 其中混合物在130-135℃下加热。
- 20.根据权利要求1的方法,其中在加入对苯二甲酸之后将甲醛加入到发烟硫酸中。
- 21.合成citalopram的方法,其中包含根据权利要求1的合成5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮的方法。

制备5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮的方法 及其用于生产CITALOPRAM的用途

本发明涉及制备异苯并呋喃衍生物的方法。更具体地,本发明涉及制备1-氧代-1,3-二氢-5-异苯并呋喃羧酸的方法。

由式A表示的在下文也被简单地称为5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮的1-氧代-1、3-二氢-5-异苯并呋喃羧酸,是在制备几种化合物,特别是

染料、树脂和药物中有用的中间体。尤其是,5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮是用于合成人们熟知的抗抑郁药物citalopram的中间体,使用所述的中间体的制备被描述在国际专利申请WO00023431和相应的意大利专利申请IT1999 MI 0001724中,其内容必须被认为是本说明书的组成部分。

人们知道5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮可以通过还原偏苯三酸酐的一个羰基来制备,其可以通过氢化进行或根据DE-2630927通过电化还原进行。该方法的缺点是得到的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮含有可能达到10%量的6-异构体副产物。如果5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮必须被用作制备药物的中间体,以这种百分数存在的杂质不能被接受,在这种情况下,其必须被除去或强烈地还原至不高于0.1%的值。通过几次结晶可除去6-异构体,其显著地降低最终产物的收率。

同样已知的是5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮可以根据在US3607884中描述的另一个方法制备,其包括在液态三氧化硫(SO₃)中将对苯二甲酸与甲醛反应。该合成必须非常小心地进行,由于关联到使用液态三氧化硫,因此其不适合于工业规模。更具体地,根据这种方法,需要使用少量的SO₃,并且试图保持反应混合物具有足够的流动性。然而,在任何情况下,反应物质保持浓稠的,因此该方法包括用于回收最终产物的艰难处理。

此外,已知的是(J. R. Blanc等人, J. Org. Chem. 1961, 26, 4731-4733)

间苯二甲酸在发烟硫酸中与甲醛反应得到3,3',5,5'-四甲酯基二苯甲烷。根据该文件,通过在119℃下、100毫升含有20%SO₃的发烟硫酸中,加热0.2摩尔间苯二甲酸和0.1摩尔95%的低聚甲醛混合物,以14%的收率获得3,3',5,5'-四甲酯基二苯甲烷。

最好有一种方法使得在工业规模中以高产率和纯度合成5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮,并且可容易地控制。

最后,已知的是(L. R. S. Forney等人, J. Org. Chem. 1971, 36, 689-693) 对苯二甲酸、甲醛和含有SO3的发烟硫酸的混合物,当在密封管中在150 ℃下加热2小时时,可以得到好的对苯二甲酸至5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮的转化率,在60wt%的SO3浓度时达到最佳转化。然而,根据这种方法,不分离5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮,在与甲醇酯化并且通过气相色谱法测定由此获得的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮甲酯之后计算所述的转化率。

然而, 像这样的反应条件不适合于工业规模, 因为其需要压力反应 器和强酸度条件。

因此,根据简单实行的方法,本发明提供制备式A所示的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮的方法,其包括将式I所示的对苯二甲酸加入至

含有至少20wt%SO₃的发烟硫酸中,随后往其中加入甲醛,在120-160℃下加热该混合物然后分离获得的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

根据本发明方法的一个优选的实施方案,甲醛以其一种固体形式使用,目前以其前体式II所示的1,3,5-三恶烷的形式按相对于起始

的对苯二甲酸大约等分子的量使用,优选相应于2.5-3.2摩尔甲醛/摩尔的

对苯二甲酸。

表示反应介质的发烟硫酸还是脱水剂,使得由此获得的式III所示的 2-羟甲基对苯二甲酸就地直接地转化成式A所示的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮.

实际上,将对苯二甲酸加入到通常含有至少20wt%、有利的是22-33wt%、优选25-30wt%SO3的发烟硫酸中,然后在30-35℃温度下用1,3,5-三恶烷处理由此获得的混合物,随后在120-145℃温度、优选130-135℃下加热。通常,加热至120℃是足够的,以便反应混合物的温度通过自发放热增加直到130-135℃。优选的是,在达到120℃之后,为了证明这种放热是否已经发生,适宜地等待大约15分钟。未发生自发放热时,将温度升高至130-145℃,在该温度下加热2-5小时之后,形成化合物III,其同时脱水得到5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。含有25-30wt%SO3的发烟硫酸的优选用量是2-8升/千克对苯二甲酸,有利的是2-6升/千克,优选的是3-6升/千克,特别是大约3升/千克。

与已知的方法相比,本发明方法的优点在于有选择地得到羧基-2-苯并[c]呋喃酮的5-异构体。根据本身已知的方法,从可能含有一些剩余的SO3的反应混合物中分离5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

因此,例如,当反应结束时,通过至少控制该操作的放热,可以将混合物倒入冰中,并且该介质的强酸度可以用碱,优选钠、氢氧化物、碳酸盐或碳酸氢盐中和。

在反应结束时,也可以首先用冰醋酸稀释在硫酸中的混合物,然后用水处理。在这种情况下,有利的是,通过在添加结束时使得温度升高到20-25℃,混合物用200毫升/100克对苯二甲酸的量的冰醋酸稀释。接着加入水,在外部冷却下温度可以升高到45℃。最后,如上所述混合物用碱中和。

在分离步骤中,在加入碱的过程中,适宜的是pH达到约等于8,由此

5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮作为盐、有利的是碱金属、优选钠盐存在于该溶液中,滤出不溶的产物,同时5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮盐保持溶于介质中。在这种过滤中,适合使用中性的助滤剂,例如Celite®或Dicalite®。5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮游离酸可以通过用酸、例如用盐酸中和以好的收率从含有其盐的溶液中容易地回收,并且以用作制备药物的中间体足够纯的形式分离。实际上,5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮在酸pH值大约为3、优选在1.8-3.0范围内沉淀,然后通过简单过滤分离。经过优选与碱金属的盐分离,为了避免副产物的形成适合保持pH值不高于8。此外,在用碱性试剂处理过程中,当值达到大约5时适宜控制pH的变化,因为在该值附近加入少量的碱有可能促成pH相当大的变化。

另外,在反应结束时,混合物可以通过往其中滴入水进行处理,因此所述的水最初破坏任何可能剩余的SO₃,然后逐渐地稀释硫酸,由此使5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮的分离变得比较容易。产生放热的水的加入优选在0-5℃下进行。然而,温度的控制可以局限于加入10-15%的水(相对于使用的发烟硫酸)的初期;然后,不需要特别的小心,因为混合物的温度保持在大约20-25℃,因此可以容易控制。5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮可以通过简单的过滤、用水洗涤,如有必要在水中研磨得到的产物进行分离。

如下实施例说明本发明,然而本发明并不局限于实施例。

实施例1

在搅拌下、用15分钟向800毫升含有大约27%SO3的发烟硫酸中加入260克(1.56摩尔)对苯二甲酸,温度不超过25℃。在搅拌下向由此得到的稠悬浮液中加入120克(1.33摩尔)1,3,5-三噁烷,温度不超过35℃,然后无需冷却继续搅拌20-30分钟,由此混合物温度升高至45-50℃。混合物加热至120℃,人们注意到在90℃时反应物已经变得澄清,同时在120℃时观察到轻微的放热,使得温度升高至135-140℃。混合物在搅拌和该温度下保持6小时,然后冷却至20℃,并且倒入3000克碎冰中,温度不超过25℃。向由此得到的混合物中加入15%w/w的氢氧化钠溶液至pH约等于6(需要大约6500-7000毫升),通过水冷却保持温度在35-40℃,然后在35-40℃的温度下向其中加入5%w/w的氢氧化钠溶液直到pH约等于8(需要大约300

毫升)。固体通过在布氏漏斗上用Dicalite [®]过滤除去,然后用水洗涤。向由此得到的滤液中加入35%盐酸直到pH约等于1(需要大约1600-1800毫升35%HCl),将由此得到的悬浮液加热至35℃。过滤固体,在40℃下用500毫升去离子水洗涤3次然后悬浮在1000毫升去离子水中。在搅拌和50-55℃下加热该悬浮液,并且在这些条件下保持1小时,然后将其热过滤。固体用去离子水洗涤然后在真空中在50℃下干燥至恒重。因此,得到180克浅褐色、纯度(HPLC)>95%的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

<u>实施例2</u>

在搅拌下、用15分钟向800毫升含有大约27%SO3的发烟硫酸中加入 260克(1.56摩尔)对苯二甲酸,温度不要超过25℃。保持搅拌,向由此得 到的稠悬浮液中分批加入加入60克(0.665摩尔)1,3,5-三恶烷,由此温度升 高至大约25℃。混合物在30分钟内冷却至10-15℃,然后向其中再加入60 克(0.665摩尔)1,3,5-三恶烷。加热混合物,在90℃时可以观察到反应物变 得澄清。将温度升高到120℃,在这些条件下混合物保持10-15分钟,由此 温度可以升高到135-140℃。如果没有观察到放热,尽管如此将混合物加 热到130-135℃并且在这些条件下保持4小时。1小时后将冷却的混合物倒 入3000克碎冰中,温度不超过25-35℃。向由此得到的混合物中加入 8000-8500毫升15%w/w的氢氧化钠溶液至pH=5-6, 使得温度升高到35-40 ℃并且通过水冷却将其保持在这些值中。然后,在35-40℃下将300毫升 5%w/w的氢氧化钠溶液加入到该混合物中至pH约等于8。固体通过在布 氏漏斗上用Dicalite[®]过滤除去,然后用水洗涤。向由此得到的溶液中加入 2000毫升35%盐酸至pH约等于1,然后将由此得到的悬浮液加热至35℃。 过滤固体, 在40℃下用500毫升去离子水洗涤3次。该湿润产物用4000毫 升温热的去离子水(大约45℃)处理, 然后在搅拌和45℃下加热该悬浮液30 分钟。无需冷却,过滤产物,用去离子水洗涤然后在真空中在50℃下干 燥至恒重。因此,得到215-225克浅褐色、纯度(HPLC)>95%的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

实施例3

在搅拌和室温下,向153毫升含有大约27%SO3的发烟硫酸中加入50

克(0.3摩尔)对苯二甲酸,然后分为两部分向其中加入23克(0.25摩尔)1,3,5-三恶烷,在每次加入之后冷却至15-18℃。在添加结束时,将混合物在室温下搅拌30分钟,然后在135-145℃下加热,在该温度下搅拌2-2.5小时直到反应结束。将反应混合物冷却至低于3℃,然后向其中加入100毫升冰醋酸,保持温度在大约25℃。在添加结束时,使得混合物在20-25℃下搅拌60分钟然后过滤。将湿的产物悬浮在1900毫升水中。在搅拌下将悬浮液加热直到25-30℃,通过逐渐加入175克碳酸氢纳将其pH调节至大约为8.在Celite®上滤除固体,用热水(40-45℃)洗涤。通过添加大约125毫升37%盐酸将母液的pH升高到1.5,在20-25℃下用水洗涤过滤得到的沉淀,直到滤液达到中性的pH。因此,得到32克滴定度(HPLC)>93%的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

实施例4

在搅拌和20-23℃下向892克含有25-27%SO3的发烟硫酸中加入100克 (0.6摩尔)对苯二甲酸,然后在大约15℃下向其中分批加入46克(0.5摩尔)1,3,5-三嘧烷。在添加结束时,在130-133℃下加热混合物2小时,由此得到深色的透明溶液。当反应完成时,如HPLC控制所示,将混合物冷却至20-22℃然后向其中缓慢地加入210克冰醋酸,温度不超过23-25℃。反应物冷却至-5-0℃然后向其中加入1800毫升冷的去离子水。在该操作过程中,温度升高至43-45℃。在添加结束时,混合物在搅拌和23-25℃下保持1小时,然后将其过滤,固体用去离子水大量地洗涤然后悬浮,仍然湿的,在1200毫升室温下的去离子水中。向由此得到的悬浮液中加入大约1550克7%的NaHCO3溶液使得pH恒定在7,6-7,8。在Celite®上过滤混合物,用去离子水洗涤。在22-25℃下通过缓慢加入大约120毫升35%盐酸将滤液的pH升高到大约为1。悬浮液在搅拌和22-25℃下保持1小时,然后将其过滤并且用去离子水大量地洗涤。产物在真空中在大约50℃下干燥得到81克滴定度(HPLC)>94%并且纯度(HPLC)>95%的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

实施例5

在20-22℃下向153毫升含有25%SO3的发烟硫酸中分成少量加入50

克(0.3摩尔)对苯二甲酸,然后向由此得到的混合物中分批加入23克(0.25摩尔)1,3,5-三噁烷。混合物在搅拌下保持大约30分钟,无需冷却,然后将温度升高到135-140℃,继续加热2-2.5小时,由此完成完成反应,如通过HPLC控制所示。反应混合物冷却至0-2℃,向其中加入1000毫升冷水,温度不超过20-23℃,切记在加入第一个15-20毫升水的过程中,发生放热,然而此后的温度可以容易地控制。混合物在搅拌和20-25℃下保持1小时,过滤由此得到的产物,仍然是潮湿的,将其在300毫升水中反复研磨直到母液的微红色消失。在第三次研磨之后,母液的pH稳定在5至6的范围中。产物在真空中在45-50℃下干燥直到恒重,得到47.5克滴定度和纯度(HPLC)>95%的5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。

<u>实施例6</u>

向3000升搪瓷的反应器中,在真空和好的抽吸下装入550千克含有25%SO3的发烟硫酸,然后在搅拌下,连续地向其中加入56千克20-23℃下的对苯二甲酸和26千克15-20℃下的1,3,5-三噁烷。反应器在130-133℃下加热4小时,然后将混合物冷却至20-23℃,在不高于25℃的温度下向其中分批倒入118千克冰醋酸。在该操作结束时,分批加入1000千克水,由此通过在夹套中的水循环使得温度保持不高于43-45℃。混合物在20-23℃下搅拌大约1小时,然后使产物离心,压榨和用水大量地洗涤,为了从母液中除去较大量的硫酸,得到100-105千克较好压榨的湿的租产物5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。在3000升不锈钢反应器中将由此得到的产物悬浮在680千克去离子水中,然后将60千克碳酸氢纳在540千克去离子水中的溶液缓慢地加入到所述的悬浮液中至pH为7.0-7.2。向由此得到的稍微浑浊溶的液中,加入10千克Celite®,滤出固体,在22-25℃温度下用32%盐酸使得溶液pH升高到3,然后在20-22℃下搅拌并且离心。将产物较好地压榨,用去离子水大量地洗涤然后在真空下干燥得到41-43.7千克5-羧基-2-苯并[c]呋喃酮。